⑩日本国特許庁(JP) ⑪特許出顧公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-215821

@Int.Cl.\*

職別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)8月28日

C 08 G 18/48

NDZ

7602-4 J

寒杏隨求 未讀求 請求項の数 2 (全4頁)

60発明の名称

高分子熱可塑性ウレタンエラストマーの製造方法及び高分子熱可塑

性ウレタンエラストマー成形体

创特 頭 平1-36606

頤 平1(1989)2月16日 四出

**20発明者** 山  茂

神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 エム・ディー化成

株式会社研究所内

弘 個発 明 片野 章 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 エム・ディー化成

株式会社研究所内

エム・ディー化成株式 切出 顧 人

会社

個代 理 人 弁理士 重 野

) . 発明の名称

高分子熱可塑性クレタンエラストマーの 製造法及び高分子熱可塑性ウレタン エラストマー成形体

#### 2. 特許請求の範囲

(1) ポリオール成分として官能基数2~3、 分子量300~1200のポリアルキレンオキ シド付加物 50~99.5 重量%、及び分子量 82~400のジオール0.5~50重量%を用 い、イソシアネート成分としてジフェニルメタン ダイソシアネート、トリレンダイソシアネート及 びこれらの変性物よりなる群から遺ばれた少なく とも1種を用いて、NCO/OH当量比1.0~ 1、5で反応させることを特徴とするガラス転移 点を-30~+80℃の間に有する高分子熱可塑 性クレタンエラストマーの製造技。

(2) 請求項第1項記載の製造法より得られ る、形状回復特性を有する高分子熱可塑性カレタ ンエラストマー度形体。

#### 3. 発明の詳細な説明

東京都千代田区丸の内3丁目4番1号

「産業上の利用分野」

本発明は高分子熱可塑性ウレタンエラストマー の製造法及び高分子熱可塑性クレタンエラスト マー成形体に係り、特にガラス転移点の前後で形 状回復特性を有する高分子クレタンエラストマー であって、常温を含む広い温度範囲内に任意にガ ラス転移点を設定することができ、かつ、射出皮 形可能な熱可質性を有する高特性カレタンエラス トマーを製造する方法及びこの方法により得られ る形状回復特性を有する高分子熱可塑性クレタン エラストマー成形体に関する。

### [従来の技術]

従来、形状回復特性を有する高分子体としては ポリノルポルネン、スチレンープタジエン共置合 体、トランスポリイソプレン等が広く知られてい る。これらのうち、ポリノルポルネンの形状回復 **備度は35℃で固定していること及び分子量が** 300万以上と大きいため単体では射出成形が不 可能なこと等の理由で、その用途が限定されてい

る。また、スチレンーブタジエン共重合体、トランスポリイソブレンは、形状回復温度が約60~90℃と比較的高いためこれらも用途が限定されている。

一方、高分子熱可塑性ウレタンエラストマー (以下「TPU」と略す。)のガラス転移点(以 下「TB」と略す。)は形状回復温度に相当する ため、TB付近、又は、TB以上で容易に変形させ ることができ、それをTB以下に冷却すると形状 が固定され、更に、このエラストマーをTB以上 に加熱するとはじめに成形加工した形に復元する という形状回復特性を有する。

その他、熱硬化性クレタンエラストマーも形状 回復特性を有することが知られている。

## [発明が解決しようとする課題]

TPUは、その耐燃耗性を利用して風物に、 機械的物性や耐燃品性を利用して各種工業材料、 スポーツ、レジャー用品、医療用品、チューブ、 ホース、ベルト等に使用されているが、TPUの Tet的-3 ●で以下の低速板であり、Te前後

本発明は上記従来の問題点を解決し、形状回復特性を有する高分子ウレタンエラストマーであって、射出成形可能な熱可塑性を有し、表面ペトツキ患がなく。高温域での物理特性に優れ、しかも形状記憶特性を発現する温度、即ちTSを約つるので用温度域に設定可能な高分子熱可塑性ウレタンエラストマーの製造法及び高分子熱可塑性ウレタンエラストマー成形体を提供することを目的とする。

## [課題を解決するための手段及び作用]

請求項(1)の高分子然可型性ウレタンエラストマーの製造法は、ポリオール成分として官能基数2~3、分子量300~1200のポリアルキレンオキシド付加物50~59.5重量%、及び分子量62~400のジオール0.5~50重量%を用い、イソシアネート、トリレンジイソシアネート及びこれらの変性物よりなる群から選量比上のなくとも1種を用いて、NCO/OH当量比1.0~1.5で反応させることにより、ガラス

で形状回復特性を利用するTPUの使用方法は従来会く知られていない。しかも、従来のTPUはTa前後の物性変化も小さく、形状回復特性に劣るものである。熱硬化性クレタンエラストマーについても同様のことが言える。

また、約80℃以上にTBを有する熱硬化ウレタンは建材、断熱材等に広く使用されてはいるが、TB前後で形状回復特性を利用した製品は提供されていない。

近年、形状回復特性を有するポリクレタンも開発されつつあるが、いずれも加破を必要とし熱可塑性材料の報告はなされていない。しかも、いずれもTg前後の物性変化が小さく、形状回復特性を発現する温度の幅が広く、Tg以上の高温域での温度に対する物性変化が大きい等の欠点を有している。

このように従来において、TPUであって、 -30~+80℃にTgを有し、そのTg前後で の形状回復特性を利用した製品は知られていな

転移点を一30~+8°0℃の間に有する高分子熱 可数性ウレタンエラストマーを得ることを特徴と セス

請求項(2)の高分子熱可塑性ウレタンエラストマー成形体は、上記請求項(1)の方法により得られる、形状回復特性を有する高分子熱可塑性ウレタンエラストマー成形体である。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明に使用されるイソシアネート成分としては、ジフェニルメタンジイソシアネート(以下「MDI」と略す。)、トリレンジイソシアネート(以下「TDI」と略す。)、又はこれらの変性物、例えばカルボジイミド、ウレタン、アロファネート、ピュレット、イソシアヌレート変性物等が挙げられ、これらは1種を単独で、或いは必要に応じて2種以上を混合して使用される。

本発明に使用されるポリオール成分のうち、ポリアルキレンオキシド付加物としては、水、エチレングリコール、プロピレングリコール、ピスフェノールーA、ピス(2 - ヒドロキシエチル)

ハイドロキノン、グリセリン、トリメチロール プロバン等の活性水素原子を2~3個有する化 合物に、プロピレンオキシド(以下「PO」と 略す。)及び/又はエチレンオキシド(以下 「EO」と略す。)を開環重合して得られる官能 基数2~3、分子量300~1200のものが挙 げられる。

本発明に使用されるジオールとしては、エチレングリコール、プロピレングリコール、1.3ープロパンジオール、1.4ー又は1.3ー又は1.2ープタンジオール、ピスフェノールーA、ピス(2ーヒドロキシエチル)ハイドロキノン等の、1分子中に水酸基を2個有する化合物、又はこれら化合物にPO及び/又はEOを関係重合して得られるもので、分子量62~400のジオールが挙げられる。

上記ポリオール成分は、それぞれ 1 種を単独で用いても良く、 2 種以上を混合して用いても良い。

本発明において、ポリオール成分の前記ポリア

O H 当量比が 1 . 5 を超えるとエラストマーの軟化温度が上昇し、射出成形した時エラストマー物性が損なわれる等、いずれの場合も好ましくない。

ウレダンエラストマーの製造はワンショットマーの製造はワンショットマーは、プレポリマー法のいずれでも良く、前記ペレンスート成分の所定量に、前記ポリアルを加えて反対では、アルスを関連する。従来の熱可型性ウレダンエラスに受力を製造する。従来の熱可型性ウレダンエラスに受力を製造に加え製造に際し、アロマーのペレット製造法に加え製造に際し、アロマーの心と変更を設めているという。容易に所望形状の製品を得ることもできる。

本発明の高分子熱可豊クレタンエラストマーは 使用温度付近にTsを有するためTs付近、又は Ts以上で容易に変形させることができ、それを Ts以下に冷却すると形状が固定され、更に、こ のエラストマーをTs以上に加熱するとはじめに 成形加工した形に復元するという形状回復特性 ルキレンオキシド付加物と上記ジオールとの使用 割合は、ポリアルキレンオキシド付加物 5 0 ~ 9 8、5 重量%に対し、ジオール 0 . 5 ~ 5 0 重 量%とする。

ポリアルキレンオキシド付加物が99.5重量 %を超え、ジオールが0.5重量%未構ではTgが低くなり過ぎ、またTg前後の物性変化が小さ く、ポリアルキレンオキシド付加物が50重量% 未満でジオールが50重量%を超えるとTgが高 くなり、またTg前後の物性変化が小さい。

本発明においては、前記イソシアネート成分及びボリオール成分のポリクレタン原料を、NCO/OH当量比1.0~1.5、好ましくは1.0~1.15で、好ましくは1.0~1.15で、必要に応じて有機金属系触媒等をして、大学は1.0を投資であるとにより、クレタンエラストマーを製造する。反応系のNCO/OH当量とが1.0を横であるとエラストマーにベトッキ感が扱り、応力残留憂も大きくなる。また、NCO/

(形状記憶特性)を有する。また、本発明による ウレタンエラストマーは熱可塑性であるため、射 出成形機による成形加工が可能で、極めて広範囲 の分野に適用することができる。

具体的には、玩具、ギブス、具径配管のジェイント、アクチュエーター等に適用することができ、更に、建材、衣料、医療、スポーツ用品、文房具、印刷、光学、電気、電子、自動車等の多方面に用途開発が続けられており、特に衣料、医療、玩具、電気、自動車等の部品への利用が往目を浴びてきている形状回復特性高分子材料として、極めて有用である。

#### [実施例]

以下に実施例及び比較例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、本発明はその要質を超えない限り以下の実施例に限定されるものではない。

なお、実施例及び比較例で得られたクレタンエ ラストマーの疑動性は以下の方法により測定した。 T s 及び流動温度:T s は忠密型熱量計を用い、流動温度は動的粘弾性試験機により測定した。

表面のベトッキ感: T g + 2 0 ~ 3 0 ℃ において触指により評価した。

引張仲び残留型: J I S K - 7 1 1 3 に従い T s + 1 0 でで 2 0 0 % 引張試験した後の エラストマーの仲ぴの残留歪を御定した。

#### 奥施例 1

イソシアネート成分として2.4ートリレンジィソシアネート(以下「2.4ーTDI」と略
す。)177g(1.02モル)にポリオール成
分として官能基数2、分子量1050のポリプロ
ピレングリコール(以下「PPG-1050」と略す。)525g(0.50モル)及びピス
(2-ヒドロキシエチル)ハイドロキノンス
量198、以下、商品名である「キュアミスー
出」と略す。)99g(0.50モル)を加えて
反応させて(NCO/OH当量比1..02)、
テフロン系世別利を独布した金型に控動し

第 1 表

例			突施例 1	実 施 例 2	比較例(
<b>HCO/OH当量比</b>			1.02	1.11	0.58
	2,4 - T D I ま	ĸ	177	193	170
		1.02	1.11	0.98	
Æ	PPG-1050	g	525	5 2 5	5 2 5
÷		モル	0.50	0.50	0.50
	キェアミン-H	E	8.8	9 3	9 9
		モル	0.50	0.50	0.50
物	Ts (T)		- 12	·- 10	- 15
	流動温度	(2)	185	195	110
性	表面のベトック	中應	なし	なし	あり
	引張伸び残留す	亞 (%)	0	0	4

第1表より、本発明の方法に従って、NCO/OH当量比を1.0以上にすることにより、得られるエラストマーのT 8 は若干上昇するが、表面のベタツを懸はなくなり、引張伸び残留も0になる。更に、徳動温度は顕著に上昇し、100℃以上の高温域でも充分使用できることがわかる。また、NCO/OH当量比1.11であっても、波動温度は195℃であり、熱可塑性であって、

1 2 0 ℃で1 昼夜反応を促進させて高分子エラストマーを製造した。

得られたエラストマーの籍物性を第1表に示 す。

## 実施例 2

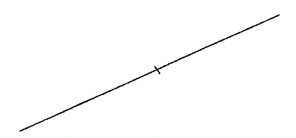
実施例 1 と同様にして、第 1 表に示す配合で高 分子ゥレタンエラトマーを製造した。

得られたエラストマーの請勧性を第1表に示す。

#### 比較例 1

実施例 1 と同様にして、第 1 表に示す配合で高 分子 クレタンエラストマーを製造した。

得られたエラストマーの諸物性を第1表に示す。



射出成形可能なことが明らかである。

## [発明の効果]

代理人 弁理士 重 野 剛